

Wodzisław Śląski, 02.12.2021 r.

DZp /21

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu 10/2021/DZP/PN

„Dostawa sprzętu jednorazowego użytku i opatrunków”

Działając w myśl art. 284 ust. 2 oraz ust. 6 Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. udzielamy następujących wyjaśnień na pytania dotyczące Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Pytanie nr 1 - Czy w części 3 poz. zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a=80 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości z zaokrągleniem w górę.

2. Pytanie nr 2- Czy w części 6 poz. 4, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha o poniższym opisie: Prosty fartuch higieniczny, wiązany z tyłu na troki, rękaw wykończony gumką. Przeznaczony dla odwiedzających oddziały szpitalne i wydziały produkcyjne. Stanowi doskonałą barierę dla zanieczyszczeń. Materiał: włóknina polipropylenowa, o gramaturze 25 g/m². Długość fartucha 116cm. Wyrób jednorazowego użytku. Kolor: zielony

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Dostawa i sposób transportu towaru znajduje się w zakresie obowiązków Wykonawcy względem producenta. Wykonawca powinien dostarczyć towar zgodnie z obowiązującymi przepisami.

4. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

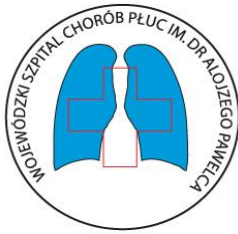
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dostawa i sposób transportu towaru znajduje się w zakresie obowiązków Wykonawcy względem Producenta. Wykonawca powinien dostarczyć towar zgodnie z obowiązującymi przepisami.

5. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Dostawa i sposób transportu towaru znajduje się w zakresie obowiązków Wykonawcy.



-
7. Część 6 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści czepek wiązany z tyłu na troki?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgodnie z opisem SWZ czepek zakończony gumką.
8. Część 6 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 20g/m²?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem SWZ.
9. Część 6 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w folię?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
10. Część 6 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści czepek tylko w kolorze zielonym i niebieskim?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
11. Część 6 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SSMMS PP+PE?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
12. Część 6 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch bez nieprzemakalnych wstawek?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem SWZ.
13. Część 6 poz.2- Czy Zamawiający dopuści fartuch bez troków pakowanych w kartonik?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
14. Część 6 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści fartuch bez dołączonych ręczników?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem SWZ.
15. Część 6 poz.3 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35g/m²?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
16. Część 6 poz.5- Czy Zamawiający dopuści maskę tylko w kolorze niebieskim?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
17. Część 6 poz.6 - Czy Zamawiający dopuści maskę w opakowaniu po 10szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
18. Część 6 poz.7 - Czy Zamawiający dopuści maskę w opakowaniu po 30szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
19. Część 6 poz.7 - Czy Zamawiający dopuści maskę z pianką uszczelniającą tylko w okolicy nosa?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem SWZ.
20. Część 6 poz.7 - Czy Zamawiający dopuści ubranie tylko w kolorze niebieskim?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
21. **Część 3, pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści kieliszki wykonane z polipropylenu pojemność 30ml, średnica dna 27mm, średnica górnego brzegu 39mm?
Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.
22. **Część 5, pozycja 26-** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dostępne w rozmiarach M do XL?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
23. **Część 5, pozycja 26-** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane a'15szt z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
24. **Część 5, pozycja 32-** Czy Zamawiający dopuści serwety sterylne wykonane z dwuwarstwowego laminatu (włóknina + folia PE)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
25. **Część 6, pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręcznikami z celulozy?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
26. **Część 6, pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści fartuch o IB=6,0?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
27. **Część 6, pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
28. **Część 6, pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25g/m²? Część 6, pozycja 3
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
29. Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępne tylko w rozmiarach L i XL?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga fartuchów w rozmiarach od M do XXL.
-



30. Część 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep. Rozmiar: M, L, XL, XXL?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza.

31. Część 6, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Część 6, pozycja 6 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić 2000 sztuk masek czy 2000 op=5szt zgodnie z opisem w kolumnie „Asortyment”?

Odpowiedź:

33. Część 6, pozycja 7- Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić 8000 sztuk masek czy 8000 op=5szt zgodnie z opisem w kolumnie „Asortyment”?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 2000 sztuk masek.

34. Część 6, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 z zaworem NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, p następujących parametrach:

Penetracja aerozolu chlorku sodu $\leq 1\%$; penetracja mgłą oleju parafinowego $\leq 1\%$; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej ≤ 3 mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min ≤ 3 mbar (300 Pa), z zaworem, płaska składana konstrukcja, sztywnik na nas, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie, z pianką uszczelniającą w części nosowej. Opakowanie jednostkowe a'1 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Część 6, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 z zaworem NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, p następujących parametrach:

Półmaska filtrująca FFP3 zgodnie z EN149:2001 + A1:2009. Penetracja aerozolu chlorku sodu $\leq 1\%$; penetracja mgłą oleju parafinowego $\leq 1\%$; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej ≤ 3 mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min ≤ 3 mbar (300 Pa), z zaworem, kopolowa konstrukcja, sztywnik na nas, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a'10 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

36. Część 6, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści maseczki pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Część 6, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści maseczki pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Część 7, pozycja 2- Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe, zgodne z normą EN 455, potwierdzone finalnym raportem inspekcji Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Część 7, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem



(mediana) min 18N, rozciągliwość przed starzeniem 750%, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Część 7, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/-0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Część 1, poz. 8,21-23,25,30 - Czy zamawiający wydzieli poz. 8,21-23,25,30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

42. Część 1, poz. 8,13,13 - Czy zamawiający dopuści produkty nie pochodzące od jednego producenta, natomiast spełniające warunki przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Część 1. Poz. 8

- Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójprzeczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wymagając pozostałych parametrów zawartych w pozycji 8 tj. musi zawierać możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu oraz nazwy producenta na przyrządzie.

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowany przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wykonany z w całości z PCV, o ile będą zachowane pozostałe wymagane parametry zawarte w SWZ.



- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie lecz nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

- Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

- Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo.

44. Część 1, poz. 23 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozszerzoną skalę w strzykawkach o pojemności 50 ml do 60 ml.

45. Część 1, poz. 30

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczech na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu oraz nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie.

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi wykonany z PCV wymagając pozostałych parametrów zawartych w SWZ.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczechem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.



• Prosimy aby zamawiający dopuścić przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

• Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

• Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaproponowany przyrząd do przetaczania krwi o długości komory 10 cm wymagając pozostałych parametrów zawartych w SWZ.

• Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójłuszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły biorczej ściętej dwupłaszczynowo.

46. Część 5, poz.3-5, 8-10- Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5, 8-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

47. Część 5, poz. 3-4- Czy zamawiający oczekuje, że w jednym opakowaniu oferent wyceni 10 mb siatki w stanie spoczynku?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje długość siatki 25mb w stanie rozciągniętym.

48. Część 6, poz.1 - Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje czepka z tyłu z gumką zgodnie z opisem SWZ.

49. Czy zamawiający dopuści czepki w jednym kolorze- niebieskie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Część 6, poz. 3 - Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²? Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

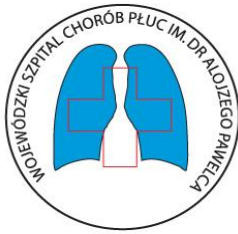
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Część 6, poz. 4 - Czy zamawiający dopuści fartuch z długim rękawem zakończonym mankietem ze ściągaczem? czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, nie mniejszym niż standardowy rozmiar L? czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

53. Część 6, poz.5 - Czy zamawiający dopuści jeden kolor – niebieski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



54. Część 6, poz. 8 - Czy zamawiający dopuści dekolt wycięty w kształcie litery U?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Część 6, poz. 1-5,8- Czy zamawiający wydzieli poz. 1-5,8 osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

56. Czy zamawiający wydzieli maski FFP2 i FFP3 do oddzielnego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

57. Czy zamawiający dopuści maski FFP2 i FFP3 pakowane zbiorczo w opakowanie kartonowe 50szt. (w opakowaniu 5 woreczków foliowych, w każdym 10 maseczek) zapewniające higieniczne otwieranie, z odpowiednim przeliczeniem do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58. Czy Zamawiający dopuści opakowanie 7szt. z odpowiednim przeliczeniem do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Czy zamawiający dopuści maski FFP3 płasko składane ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem